Your Ref.: B1180/20039

Summary of DE 100 65 138 A1

Process for preparing a low-temperature material having a porous structure

The invention relates to a process, a method and a material. Using said process and method for synthesizing materials, funnel-shaped oriented pores can be realized in a material contrary to classical methods for preparing a porous ceramic.

There are several different concepts for methods and processes for preparing a porous ceramic, which at present are studied intensively but which always involve a high-temperature sintering process for synthesis.

Principally, the process on which the present invention is based differs from all other concepts by the temperature used which may be even well below room temperature and thereby enables the formation and orientation of the desired porous structure. Thus, contrary to all other previously known variants a channel-shaped oriented porous structure can be realized deliberately.

Modifications of a material, such as by doting with organic or inorganic substances or other auxiliary agents, respectively, may result in favorable final products, so that, e.g., highly micro-porous deposits into the ceramic material as a catalyst for the favorable conversion of a gas or liquid are possible. By means of doting or metal deposition at the pore surface very light and fault-resistant materials with a desired and multiple oriented porous structure may result.

Offenlegungsschrift

(8) Int. Cl.⁷: C 04 B 38/00

DE 100 65 138 A

DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

® DE 100 65 138 A 1

(2) Aktenzeichen: 100 65 138.0
 (2) Anmeldetag: 23, 12, 2000

(3) Offenlegungstag:

23. 12. 2000 9. 8. 2001

Mit Einverständnis des Anmelders offengelegte Anmeldung gemäß § 31 Abs. 2 Ziffer 1 PatG

① Anmelder: Grathwohl, Georg, Prof.Dr.-ing., 36419 Bremen, DE Erfinder: Kuehn, Martina, 28790 Schwanewede, DE; Schmedders, Tim, 41470 Neuss, DE; Grathwohl, Georg, Prof. Dr., 28207 Bremen, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Herstellungsverfahren eines Niedertemperaturwerkstoffes mit poröser Struktur

Die Erfindung betrifft ein Verfahren, eine Methode und einen Werkstoff. Durch die Methode und das Verfahren zur Werkstoffsynthese können in Umkehrung zu klassischen Verfahren zur Herstellung einer porösen Kenstult frichterförmige, gerichtete Poren in einem Werkstoff umdesstrit werden.

Es øxistieren diverse verschiedene Korzepte für Methoden und Herstellungsverfahren einer porösen Keramik, die derzeit intensiv verfolgt werden, welche aber immer einen Hochtemperatursinterprozeß zur Synthese beinhalten.

Grundsätzlich unterscheidet sich das der Erfindung zugrunde liegende Verfahren von allen anderen Konzepten durch die angewandte Temperatur, welche auch weit unterhalb der Raumtemperatur liegen kann und dadurch ersten den Aufbau und die Ausrichtung der gewünschten Porenstruktur ermöglicht, Gegenüber allen anderen bereits bekannten Varianten kann dadurch eine kanalförmige, gerichtete Porenstruktur gezielt umgesetzt werden. Werkstoffmodifikationen, z. B. durch Dotierungen mit organischen oder anorganischen Substanzen bzw. anderen Hilfsstoffen können vorteilhafte Endprodukte ergeben, so dass beispielsweise hochmikroporöse Einlagerungen in den keramischen Werkstoff als Katalysator zur vorteilhaften Wandlung eines Gases oder einer Flüssigkeit möglich sind. Durch eine Dotierung oder einer metallischen Abscheidung an der Porenfläche können sich sehr leichte, störunanfällige Werkstoffe mit gewünschter und multipler gerichteter Porenstruktur ergeben. Dem Werkstoff als einer ...

Die Erfindung betrifft ein Verfahren und eine Methode zur Herstellung eines selbsttragenden, harten und porösen Werkstoffs mit einer entsprechend geforderten gerichteten Porenstruktur, welche sich nicht unr ausschließlich aus dem Herstellungsprozess ergeben kann.

Beschrieben wird ein spezielles Gefrierformungsverfahrera, welches beispielsweise auch in den Patenten 10B 196 12 386 AI oder DR 39 17 34 AI beschrieben ist. OAlgemein ist das Verfahren zum Gefrierformen einer Keramikt nicht neu und kam deshalb auch als gesiehette Basiskenntnis zur speziellen Weiterentwicklung Nützen finden.

In Anlebaung an eine silkatische Weitsioffsynthese nach 196 27 924 A.1 ergibt sich erfündungsgemäß ein vergleich- 15 baret, sogenannter zellulärstrukturierter Aluminatwerkstoff mit den für Aluminiumokt eigenen und typischen Eigenschaften. Verglichen mit Silicarordnerstellungsverfahren, welche wesentlich umfangreicher sind, wird durch die Erfündung ein keramischer Aluminiumoxidwenstoff und ein Elerstellungsverfahren zur Erlangung eines Aluminiumoxidwerkstoffste mit definierte professer Zielstruktur heschrieben.

Zum Zweck der Realisierung betrifft die Erfindung des weiteren angemessene Quantitäten vorteilhafter Robstoffefür den perdsen Werkstoff, um beispleisweite eine Gelierung herbeizuführen ohne die dieses Verfahren in der Form nicht durchführbar ist. Die Anwendung eines Gefrietroteknungsverfahrens ist Gegenstand eines exemplarischen Fallbeispleis und kann offensichtlich hilfreich sein, um die erfindungsgemäße Zeitstruktur zu erlangen,

Als bereits bekannte Verfahren zum Formen von ponösen Werkstoffen mit einer bestimmten Zellstruktur können (Bisser oder metallische Werkstofft durch unterschiedliche Methoden wie z. B. Preasformen, Schlicker- und Spritzgeleßen oder gewöhnliches Trockenbefüllen einer Negativform gebildet werden. Die so hergestellten Körper unterscheiden sich von dem der Erfündung zugrunde liegenden Werkstoffes in Ihrer Elgenschaftsausprägung am deutlichsten in ihrem spezifischen Gewicht, das wesemlich größer ist.

Als praktischer Zweck zur anwendungsbezogenen Nutzung wird die Herstellung eines Membranwerkstoffs als Kapillarendr beschrieben, durch den, in Ablängigkeit der Poengröße, osmotische und Filtrationseffekte hervorgerufen
werden und ein Langzeitgebrauch der keramischen Membran auch in aggressiven Medien erzeugt werden kann,

48

Neben der pridestinierten Anwendung des Bodyrodukts in der Trenntechnik soll auch die Anwendung des Werkstoffs in der Energietechnik anhand eines Fallbeispiele er-Blutert werden. Der sonst durch die Abhlängigkeit zur Lanfstucke orzeugte Gegendruck einer mobilen Phase wird 50 durch die Form der erzeugten Perusstruktur minimiert, weil der effektiv wirksame kleinste Forendurchmesser erst an der alleren Oberfläche zum tragen kommt. Ein Werteil der Erfindung liegt in dem angesterbeien Niedertensperaturprozess zur Wertsatoffsynthese, da der Formkörper zur Verfestigung Seinen nicht zwingend notwendigen Breun-, Sinter und Pyrolyseprozess durchläuft. Deshalb kann durch die zur Anwendung kommende geringe Konsolidierungstemperatur die Dotterung mit Zusätzen, die selbet keine hoben thermische Beständigkeiten aufweise, gelingen.

Das Endprodukt des Werkstoffs kann z. B. der Produkttrennung von flüssigen oder gasförmigen Stoffen dienen, weil grundslätzlich der Tormkörper für diese Produkte durchlässig ist und die einzelnen Komponenten eines Gemisch nicht nur aufgrund ihrer sterischen Größe voneinan- sie der getrennt werden können, sondern auch unterschiedlich statte, von dem erfindungsgemäßen Werkstoff oberflächlich adsorbiert werden können. Diese Effiche Können aufgrund

der thermischen Beständigkeit des Werkstoffendprodukts reversibel und beliebig oft wiederholt werden. Grundsätzlich kann der Werkstoff von mobilen Phasen verschiedensier Aggregatzustände durch- und umströmt werden. Gegenüber der oberfälklichen Umströmung einer Pulverschüftung ergeben sich daraus auch in Bezug auf den erzielten Gegendruck Vorteile. Trotz kleiner Volumina von Formikörpern aus dem Werkstoff sicht eine große innere Oberfäliche zur Reaktion zur Verfügung, welche gerade auch in Hinblick auf Stathylische Reaktionen gilnstig ist.

Der Werkstoff kann z. B. im Verbund mit anderen niedertemperaturbestindigen Werkstoffen den elektrischen Plus und Minuspol (Kathode und Anode) ausbilden, wenn eine elektrische Leitfältigkeit des grundsätzlichen Isodiorskeletts des erfindungsgemäßen Werkstoffes durch beispielsweise eine Kohlenstofftodierung erzeugt wird, welche in einem nachgeschalteten Brennprozess nicht pyvolytisch aus der Werkstoffmatrix abgetrennt wird. Insgessamt wird die in der Summe neutral verlaufende Synthesersektion geteilt.

Nach dem homogenen Vermengen der Robatoffe starten zeitgleich der unterschiedlich sehnell ablaufende jeweils aluminiumoxidbildende Reaktionen, die aus dem bedingt fließfähigen Sol ein gummiartiges Gel erzeugen. Durch den folgenden Gethierprozzess wird das von außen nach innen garichtete Porenwachstum so gesteuert, dass sich zur äußerren Bauteiloberfläche hin kleinere Poren egeben.

An diesen Verfahrensschritt schließt sich nun ein Prozess an, durch den es gelingt, selbst in anschließenden Auslaugoder Brunprozeiß die skelettartige Gerüst- oder Zellstruktur des erfindungsgemäßen Werkstoffes vollständig oder teilweise beizubehalten.

Um den Niedertemperaturbereich bei der erfindungsgemäßen Werkstoffsynthese nicht zu verlassen, wird der eigentliche Konsolidierungsschrift durch den eines chemischen Auslaugprozesses substituiert. Der erzeugte Gelikhper wird dabei nicht gebrants sondern die erzeugte Struktubei Rauntemperatur durch eine chemische Behandlung stabilisiert und nicht der thermischen Behandlung unterzogen, welche sich je nach Zielorientierung auf die erzeugten Feeitglietiseigenschaften im Indeprodukt auswirken können.

Wie sebon in dem Patent 196 27 924 A1 mit einem Silikatgertist beschrieben, findet im vorliegenden Patent die Synthese des erfindungsgemäßen keramischen Wertstoffes zu einem Aluminatgertist Anwendung, so dass praktisch kern glassrtige sondern eine Keramische Zellstruktur als großvolumige Phase ausgebildet wird.

Das Alumination ist wie die analog zusammengesetzte, isostene Orthodisesleäture aus der sich das im Patent 196 27 924 Al hergestellte CBS (Continuous Bed Silica) berleitet, nicht beständig, sondern kondensiert unter Wasseraustritt zu höhermolekularen Oxoverbindungen, welche dann die keramische Gerüststruktur ausbilden können. Tiotz der geringeren Wertigkeit des Aluminiums gegenüber dem Silizium lassen sich parallele chemische Verhallensweisen entsprechend molekularer Verbindungen in Versuchen bestätigend ermitteln.

Vereinfacht kann der dolierte erfindungsgemäße Werkstoff als eine Art Verbundwerkstoff betrachtet werden, wobei die skelettartige Keramik Partitel mit besonderen Bigenschaften derart in ihrer zellartigen Struktur einbindet, dass diese troz ihrer geringen Partikelgröße dunch diese Struktur fest umschlossen und für durchströmende Medien zuglänglich sind, ohne dass diese Tellehen aus der festen keramischen Phase berausgelöst werden können.

Der sich ergebende poröse Werkstoff entspricht in angemessener Dicke der geforderten mechanischen Stabilität mit einer angetnessenen Reserve und kann deshalb im Einsatz universell und variabel sein, weil keine merkliche Abhängigkeit von chemischen und thermischen Wechselwirkungen besteht. Der erfindungsgemäße Werkstoff kann aus mehreren Schichten im Staget gebildet sein und sich z. B. aus einem stabilen Träger und einer Membran oder aus unterschiedlichen Membranwerkstoffen als Kompositmennbranen oder auch in einem Stapel zusammensetzen, wie z. B. für eine Brennstoffzelle im Anwendungsbeispiel der Fig. 4 dargestellt.

Vorzugsweise sind Versteifungen innerhalb des Werkstoffs aus verschiedenen Werkstoffnasterälien wie z. B. 10 Glas, Metall, Keramik, Kohlefser u. ä. denkbar und können die mechanische Stabilität oder Leitfähigkeit der Fritte vorteilhaft beeinflussen. Eine Darstellungsvariante erklärt sich bildlich z. B. aus dem Gitter eines Bleiakkummlaters.

Versteifungen können in der Ausführung deshalb natifilich auch einer Fuge um die jeweilige poröse Keramik z. B. als Fritte entsprechen. Es können beispielsweise aber auch Verstrebungen aufgeklebt, aufgedruckt oder z. B. im Spritzgufwerfahren hergestellt vorliegen.

In dem Herstellungsprozess wird die lokale Phasengrenze 20 und die Änderung des Aggregatzustandes der Komponenten durch die Temperatur beeinflusst, so dass sich neben einer möglichen Phasentrennung das Kristallwachstum des ehemals flüssigen Lösungsmittels beim Gefrieren ergibt. Beim erfindungsgemäßen Verfahren wird die Ausprägung der Eis- 25 kristalle allein durch den Einfrier- und Auftauverlauf der erfindungsgemäßen Verfahrensmethode dargestellt, so dass sie die kanalförmige, gerichtete Porenstruktur erzeugt. Überlagert ist dieser Prozessschritt von dem in dem Lösungsmittel erzeugten Gel, das aus dem Sol der Rohstoff- 30 komponenten gebildet wird. In nachfolgenden Prozessschritten, die auch Gegenstand der Erfindung sind, kann das eingefrorene Lösungsmittel direkt, vorzugsweise durch Auftauen und Trocknen, in den gasförmigen Zustand überführt und durch Sublimation dem System entzogen werden. 35

Eline vorteilhefte Ausführung ist zur Verdeuüßebung des Prinzips in der Fig. 4 dargestellt. Es wird eine Breunstoffmonozelle gezeigt, die sich aus einer eiskrirsch leitfältigen Anode? und Kathode 8 (jeweils dotierter Werkstoff) zusammensetzt, zwischen denen elektrisch nichteitfälige Phosophorsäure 10 in einem nichtleitfältigen bechporsösen Material) aus dem erfindungsgemißen Werkstoff eingeschlossen ist, um keinen Kurzsehluß zwischen Anode und Kathode zu verursachen.

Weitere vorteilhafte Ausführungen der nachgeschalteten 45 Prozessschritte des Verfahrens und der Methode sind sehr variabel und prinzipiell auf einen Vorgang zur Stabilisierung der gewonnenen erfindungsgemäßen Keramik beschränkt und sollen deshalb nicht speziell beschrieben werden. Generell wird durch die verwendeten Komponenten vor dem Ein- 50 frieren aus dem Sol ein Gel mit sehr kleiner und zufällig verteilter Porenstruktur erzeugt. Dieses gummiartige Gel wird durch die Gefrierbehandlung mit einer den Körper über das gesamte Volumen bezogenen gerichteten, kanalförmigen Porenstruktur versehen, welche durch den nachfolgenden 55 Lösungsmittel- und Natriumionenentzug stabilisiert wird. Die im Gelkörper kleinen und gleichmäßig chaotisch verteilten Poren werden durch große kanalförtnige gerichtete Poren 4 in Fig. 2 z. T. ersetzt. Durch diesen Prozess entstehen sehr kleinporige Wandungen, welche die Festigkeitsei- 60 genschaften der erzielten Formkörper vorteilhaft beeinflussen können,

Die Skeleitstruktur der eigentlichen Keramik wird als koramische Zellstruktur bezeichnet, die aus einem Allusinumoxid oder Hydroxid bzw. deren Mischung oder Anteilen es mit einem Sillisat oder deren Gemisch auch mit Dotierungen erzeugt werden kann. Die skeleitartige Struktur kamn als monolithisch bezeichnet werden, selbst wenn ein Werbund mit einem Dotierungsmittel vorliegen würde,

Im Verbund mit dem gleichen Werkstoff, der nicht dem Gefrierprozess unterzogen wurde, ergibt sich ein Kompositwerkstoff aus kleinen unregelmäßig verteilten Poren und gerichteten Poren. Die Deckschicht wird als Verbund in einem zweiten Prozesskorhit aufgetragen und hat aufgrund der Dieke keinen mechanischen Festigkeitsbeitrag zu erzielen. Diese zweite Schicht kann als dünner Überzug mit Membrandigenschaften betrachtet werden.

Während des Einfriervorganges wird die Gesamtreaktion in die Teilreaktionen einer Phasentrennung und dem Kristallwachstum des Lösungsmittels aufgeteilt.

Eine anorganische Filterplatte mit einer dem Herstellungsverfahren entsprechenden Porengröße zeichnet sich durch eine hohe chemische und physikalische Beständigkeit aus und lässt sich praktisch aus einem Stapel von Filtermenbranen ableiten. Aus praktischen und wirtschaftlichen Gründen kann sie auch als PTFE freie Gasdiffusionsmenbran z. B. in einer beispielsweise sauren Brennstoffzelle einzwolle Anwendung finden.

Der vorliegenden Erfindung liegt das Problem zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung einer Niedertemperaturkeramik bereitzustellen.

Aufeinanderfolgende Kombinationen mehrerer verschie-6 dener poröser Werkstoffe z. B. als Sandwich sind möglich und können interessante und z. T. spezialisierte Anwendungen ergeben. Siehe Fig. 4.

Die zur Anwendung kommende erfindungsgemäße Verfahrenstechnik zur Erzeugung des erfindungsgemäßen Verkstoffes der Fig. 2, 3 ergibt aufgrund der angestrebten Porenstruktur einen spezialisierten Materialwerkstoff zum universellen Nutzen, z. B. in der Trenn- und Unnwandlungsstechnik. Vorteilhafte Modifizierungen zur Anwendungsviefalt können z. B. zum Zweck der Produktion umgesetzt werden. Denkber sind z. B. Filter, Kanlysstoren, Speciher, Kapillarrohre u. a. Bauteile, die z. B. aus vielen und komplexen Bauteilen irreversibel im Verbund aufgebatt sein können.

In der Regel sind beliebige Systeme für den jeweiligen Anwendungsfall vorsteilbar, die aber alle auf dieselbe Art, die Methode und das Verfahren hergestellt werden.

Bevorzugte Weiterbildungen für den jeweiligen Anwendungsfall sind gerade auch in Bezug auf den jeweiligen Maßstab gegeben.

Nachfolgend werden bevorzugt vorstellbare Ausgestaltungen von Produkten, die sich aus der Erfindung ergeben i können, in der schematischen Darstellung eines Gebrauchsmusters in den Fig. 3, 4 näher erörtert.

In der Zeichnung zeigen:

Fig. 1 schematische Darstellung einer Dampf und Rauchgasabscheidung,

Fig. 2 ein nach Beispiel 1 hergestellter Werkstoff als Rasterelektronenmikroskopische Aufnahme,

Fig. 3 Dargestellt ist die schematische Zeichnung für den prinzipiellen Einfrierprozess,

Fig. 4 Darstellung des prinzipiellen Aufbaus eines möglichen Gebrauchsmusters als Brennstoffzellenmembran.

Bevor anhand der Figuren die bevorzugte Verwendung detaillierter erörtert wird, soll vorab das erfindungsgemäße Verfahren anhand eines stellvertretenden Fallbeispiels für den Werkstoff genau beschrieben werden, Zur Anwendung kommen zur Herstellung eines säurebeständigen Niedertemperaturwerkstoffes:

50 Gew.-Teile Natriumaluminatpulver, das in 10 Gew.-Teilen 50% iger Natronlauge unter einer Temperatur von 80°C gelöst wird. Alsdann wird die Lösung mit 40 Gew.-Teilen Wasser versetzt und ist als laugenüberschüssige Lösung entsprechend dem Wasserglas stabil und lagerfähig. Der Natriumsilikatlösung (Wasserglas) wird in Anlehnung eine Natriumaluminatlösung verfügbar gemacht und eingesetzt. Zu 10 Anwendungsbeispiel 1 zur Herstellung einer gefrierstruktudieser Lösung werden 25 Gew.- Teile einer Mischung (40/60%) aus Aluminiumoxidfasern und gefälltem Aluminiumhydroxid als Pulver zugegeben, wobei dass Hydroxid vergleichbar mit der pyrogenen Kieselsäure (Aerosil 200) hergeleitet werden kann und als Fällungsprodukt eine mitt- 15 lere Teilchengröße von 40 nm aufweist. Das Pulver wird aus Aluminiumoxidfasern und Aluminiumhydroxid in getrocknetem und zerkleinertem Zustand mit der Natriumaluminatlösung vermengt. Ohne Zugabe von Wasser entsteht daraus eine bedingt fließfähige Suspension, die als Sol bezeichnet 20 werden kann, Das Sol wird in die Negativform des Endprodukts gegeben und sodann fest verschlossen, so dass auch bei höherer Reaktionstemperatur das Lösungsmittel Wasser nicht verdunsten kann. Durch ein Austrocknen des Formkörpers während des Gelierungsprozesses steigt die Rissbil- 25 dungsneigung des Endprodukts, weil dadurch Mikrorisse und Vorspannungen im Endprodukt erzeugt werden. Aus den zusammengemengten Edukten starten gleichzeitig unterschiedlich schnell verlaufende und verschiedene jeweils Aluminiumoxidprodukte bildende Polykondensationsreak- 30 tionen mit einem Überschuss an Natriumionen, welche am Aufbau der skelettartigen Struktur des Gelkörpers durch Netzwerkbildung beteiligt sind. Während der Gelierung wird ein dreidimensional ausgebildetes Raumnetzwerk mit keramischer Gerüststruktur und sehr geringer Porengröße 35 ausgestaltet. Die Größe der Poren ist im Umfang gleich der Summe der jeweiligen Vernetzungslängen zwischen den einzelnen Knotenpunkten des Raumnetzes, Der Reaktionsvorgang zur Bildung des gummiartigen Gelkörpers geschieht temperaturabhängig, beschleunigt bei 60°C aus dem 40 Sol. Es bildet sich Zeit- und temperaturabhängig aus dem Sol ein gummiartiges und formstabiles Zwischenprodukt, das Gel. Wird dieses Produkt nun dem Gefrierprozess unterzogen, wachsen Lösungsmittelkristalle gerichtet von außen nach innen und verleihen dem ansonst regellosen Porensy- 45 stem eine orientierte Richtung mit Porenkanälen die von au-Ben nach innen gerichtet sind und die z. T. trichterförmige Geometrien aufzeigen. Wird das Produkt so zwischenbehandelt, dann kann dem System anschießend das Lösungsmittel z. B. durch Gefriertrocknung entzogen werden, damit die 50 Porenstruktur in dem Formkörper erhalten bleibt und nicht durch Diffusion und Neuordnung der Raumnetzstruktur ineinander zerfließen und dadurch aufgelöst werden. Das Zwischenprodukt kann aber im Gelzustand auch weiterbehandelt werden, wenn ein regelloses Raumnetz angestrebt wird, 55 Zu diesem Zweck werden dem Gel alle Natriumionen durch Auslaugen entzogen. In unserem Fallbeispiel wird dies durch eine ca. 10%ige Mineralsäure gestaltet. Dazu wird der Gelformkörper so mit 2 Liter Schwefelsäure in Kontakt gebracht, indem er eingetaucht wird.

Nur die Unterseite des Gelkörpers taucht an seiner Oberfläche über den gesamten Umfang ca. 1 mm in die Mineralsäure ein. Der Prozess des Auslaugens gestaltet sich durch Osmose- und Diffusionsprozesse als zeitabhängig.

Die Zeitdauer des Auslaugprozesses ist umgekehrt zur 65 Schichtdicke des Formkörpers proportional und der überstehende Gelkörper darf während der gesamten Prozessdauer nicht austrocknen. Das Endprodukt kann nach dem Auslaugen mit reinem Lösungsmittel neutral gespült werden.

Da Aluminiumhydroxidgele wie auch Kieselgele die Erscheinung des Alterns und der Adsorptionsfähigkeit zeigen, wird das Hydroxid als frisch gefälltes Produkt bereitgestellt und nur gelinde bei minimaler Temperatur getrocknet, um zu vermeiden, dass bereits Alterungsprozesse die Synthese des Werkstoffs vereiteln. Das Produkt sollte deshalb auch nicht über einen längeren Zeitraum gelagert werden.

rierten Keramik

Herstellung eines Natriumaluminatsols

- Natrium-Aluminatlösung (46%ige Lösung in überschüssiger Natronlauge) mit 760 Gew.-Teilen
- Aluminiumoxidfasern gemahlen 40 Gew,-Teile, vermengt mit frisch erzeugtem Aluminiumhydroxid in Anlehnung 60 Gew.-Teile

Das so erzeugte Sol wird bei 60°C für mehrere Stunden getempert, so dass sich aus dem Sol ein Gelkörper ergibt. Das nun vorliegende Gelprodukt wird einem Gefrierprozess und nachfolgenden Trocknungsprozess unterzogen. Dem durch Trocknen stabilisierten, porösen Körper werden in dem nun folgenden Auslaugungsprozess mit 9%iger, durch Rühren bewegter Mineralsäure die verbliebenen Natriumionen entzogen, damit bei höheren Temperaturen später keine Glasphase entstehen kann. Der so hergestellte Formkörper ist stabil und kann auch weiter in einem keramischen Brennprozess zu einer Sinterkeramik verarbeitet werden. Ohne diesen Prozessschritt kann das Produkt auch beispielsweise mit bis zu 40% Kohlenstoff in Form von Ruß oder Graphit dauerhaft dotiert sein, ohne wahrnehmbare Festigkeitseinbußen festzustellen.

Anwendungsbeispiel 2 zur Herstellung einer gefrierstrukturierten Komposite-Keramik

Herstellung eines Natriumaluminatsols

- Natrium-Aluminatlösung (46%ige Lösung in überschüssiger Natronlauge) mit 760 Gew.-Teilen
- Aluminiumoxidfasern gemahlen, 40 Gew.-Teile, vermengt mit frisch erzeugtem Aluminiumhydroxid, 60 Gew.-Teile

Das nun vorliegende gummiartige Gelprodukt kann als Komposit auf eine gefrierstrukturierte, oberflächlich angetaute Keramik (Anwendungsbeispiel 1) als Dünnschicht aufgebracht werden, um in einem folgenden chemischen Verfestigungsprozess einen stabilen Verbund zu erzeugen. Diese chemische Konsolidierung findet beschleunigt bei 60°C über mehrere Stunden in einem verschlossenen Gefäß statt, so dass kein Lösungsmittel während der gesamten Prozessdauer verdunsten kann.

Anwendungsbeispiel 3 zur Herstellung einer hochporösen

Herstellung eines Natriumaluminatsols

- Natrium-Aluminatlösung (46%ige Lösung in überschüssiger Natronlauge) mit 760 Gew.-Teilen
- Aluminiumoxidfasern gemahlen, 40 Gew.-Teile, vermengt mit frisch erzeugtem Aluminiumhydroxid, 60 Gew.-Teile

Das nun vorliegende gummiartige Gelprodukt kann mechanisch zu einem Granulat zerkleinert werden. Das Granulat wird direkt in 2 Liter einer 18%igen Mineralsäure zudosiert, so dass sich nach 24 h ein von Natriumionen befreites. formstabiles Granulat ergibt. Das Granulat wird mit deionisiertem Wasser neutralisiert und getrocknet, 2 Gew.-Teile dieses Granulats werden mit 1 Gew.-Teil des frisch angesetzten Sols in einem geeigneten Rührgefäß homogen vermengt. Das Mischungsprodukt wird in einem verschlossenen Behälter, der Negativform des Endproduktes, chemisch 10 so verfestigt, dass sich ein einheitlicher Formkörper ergibt. Dieser Formkörper wird wie im Anwendungsbeispiel 2 mit einer Mineralsäure über mindestens 24 h behandelt, neutral gewaschen und getrocknet, Das Produkt kann Anwendung gemäß Fig. 1 als Partikel, Ruß- oder Adsorptionsfilter fin- 15

Die Vorgänge der jeweiligen Teilreaktionen verlaufen separat und sind in der Summe abzuleiten aus der Herleitung des Sol-Gel Prozesses und des Gefrierprozesses. Die strenge Abfolge der einzelnen Prozeduren ist dabei nur eine unab- 20 dingliche Folge zur Erzielung des jeweils gewünschten Endproduktes mit speziellen Eigenschaften. Dabei sind aus der gleichen Rezeptur, jeweils über das komplexe erfindungsgemäße Verfahren, unterschiedliche Methoden in den Fallbeispielen abgeleitet worden, die aber alle poröse Werkstoffe 25 einer hochbeständigen Keramik beinhalten, wodurch sich aber den jeweiligen Endprodukten unterschiedliche Anwendungen erschließen.

Der gallertartige Niederschlag des rhombisch kristallinen Metahydroxides g-AlO(OH) (Böhmit, D. 3,01) kann als 30 Kondensationsprodukt des Hydroxids z. B. dieses auch substituieren, da bei der Synthese des erfindungsgemäßen Werkstoffes diese Stufe in einem Zwischenschritt offensichtlich durchlaufen wird. Das monokline g-Al(OH)3 kann z. B. aus Lösungen mit CO₂ oder Ammoniak ausgefällt wer- 35 z.B. nach CO2+2Na[Al(OHDa] 2Al(OH)3+Na2CO3+H2O, so wie auch in den Fallbeispielen beschrieben,

Bevorzugte Anwendungen des erfindungsgemäßen Verfahren werden anhand der Fallbeispiele weiter in den Fig. 40 Bezugszeichenliste für die Beschreibung, das Fallbeispiel 14 näher erörtert, Zur Anwendung kommt in der Fig. 3 das Anwendungsbeispiel 1, in dem in schematisch, bildlicher Darstellung das Ergebnis des Gefrierprozesses erläutert wird. Dargestellt ist ein Hohlzylinder, der dem Prozess des Gefrierens im Anschluss an die Gelmatrixbildung ausge- 45 setzt wurde. Während des Gefrierens ist der Innenranm 1 des Formkörpers mit einem zvlindrischen Kunststoffkern geringer Wärmeleitfähigkeit ausgefüllt und dadurch verschlossen. Der Temperaturverlauf des vorher auf Raumtemperatur gehaltenen Formkörpers ist in einem Gradienten von 50 8 Kathode außen nach innen ansteigend, so dass durch die Herabsetzung der äußeren Umgebungs- bzw. Oberflächentemperatur 5 unterhalb des Gefrierpunktes sich senkrecht zur ausbildenden Gefrierfront stehende Eiskristalle aus dem Lösungsmittel kristallisieren, die gerichtet von außen zum Innenraum 1 55 13 Wasserstoff hin wachsen und dem Temperaturverlauf folgend nach innen hin größer werden. Die Eiskristalle hinterlassen kanalförmige, gerichtete Poren 4 in der Hohlzylinderwand 3,2. In den sich anschließenden Prozessen wird das entstandene Gerüst stabilisiert und für eine Gebrauchsanwendung dauer- 60

In einem zweiten Prozessschritt wird das so erzielte Endprodukt des Anwendungsbeispiels 1 weiterverarbeitet und ergibt das Anwendungsbeispiel 2. Dazu wird die Gelmatrix auf das Rohr im Innen- oder/und Außenraum aufgebracht 65 und so fixiert, indem kein Gefrierprozess mehr durchlaufen wird. Dadurch ergibt sich eine kleine, unregelmäßig verteilte Porenstruktur in einer zweiten dünnen Oberflächen-

schicht, Diese Schicht hat aufgrund der erzielten Porengröße und Durchlässigkeit für mobile Phasen den Charakter einer permeablen Membran und kann in der Dicke einer einzelnen Membran oder eines Membranenstapels hergestellt werden. Aus diesem Kompositprodukt kann ein erweitertes Anwen-

dungsfeld innerhalb der Trenntechnik erschlossen werden, In der Fig. 4 wird eine Kompositmembran einer phosphorsauren Keramik-Brennstoffzelle dargestellt. Diese besteht aus einer Anode 7, einer Kathode 8 und einem mit Phosphorsäure getränkten Zwischenraum 10 gefüllt mit einer hochporösen Keramik 9 als nichtleitenden Abstandshalter zwischen den Elektroden. Im unteren Teil 12 wird die Brennstoffzelle mit dem Brenngas H2 13 gefüllt, welches in ionischer Form, nachdem es an der Anode 7 seine Elektronen abgestreift hat, die dann über einen Verbraucher zur Kathode 8 laufen, durch die Phosphorsäure 10 zur zweiten Elektrode 8 wandern und an der Kathode 8 mit dem Oxidationsgas, vorzugsweise Luft 14, zu Wasser reagieren, Der Reaktionsprozess ist exotherm, weshalb das Oxidationsprodukt das System in der Gasphase als Wasserdampf verlässt.

Entsprechend der Fig. 1 lassen sich auch Substanzen auf der Oberfläche des Werkstoffmaterials 16 adsorbieren, so dass über einen angemessenen Temperaturgradienten auch Wasserdampf aus Luft (entsprechend einem System aus CBS dotiert mit Kohlenstoff) adsorbiert werden kann, Die Adsorptionseigenschaften des undotierten erfindungsgemä-Ben Werkstoffmaterials lassen sich über ein geeignetes Dotierungsmaterial maßschneidern, so dass es ebenso möglich ist, verglichen mit der FAP Dieseltechnologie von Peugeot, einen entsprechenden Rußfilter zu konstruieren, der unverbrannte Komponenten praktisch in einem Nachbrenner so oxidiert, dass diese den Verbrennungsraum als CO2 und Wasser verlassen oder aber einen Rauchgasfilter maßzuschneidern, der Rauchgasmoleküle der Verbrennungsluft durch Absorption bindet. Denkbar sind auch Systeme, die als dotierter Themokollektor, ergänzt durch eine Spannungsquelle, elektrolytisch Wasser spalten, dem schon Energie in Form von Wärme zugeführt wurde.

und die Zeichnungen

- 1 Hohlzylinder Innenraum
- 2 Porose Hohlzylinderwandfront
- 3 Porose Hohlzylinderwand
- 4 Porenkanal mit trichterförmiger Geometrie
 - 5 Gerichtete Kältefronteinwirkung
- 6 Brennstoffzellenmembran als Komposit 7 Anode
- 9 Hochporöse Keramik
- 10 Phosphorsäure
- 11 Filterplatte
- 12 Brenngaskammer
- 14 Luft
- 15 Gasmaus
- 16 Granulatfüllung 17 Fritte, durchlässig für mobile Phasen
- 18 Zuleitung des Dampfs/Gases

 - 19 Fließrichtung der bewegten Phase
 - 21 Skelettstruktur als undotierter Basiswerkstoff

Patentansprüche

1. Für ein Verfahren und eine Methode zur Herstellung einer porösen Keramik insbesondere gekennzeichnet durch folgende Eigenschaften:

a. Die Keramik enthält ohne die Kopplung mit einem anderen Verfahren Meso-, Mikro- und Makroporen, welche in unregelmäßiger Verteilung aus dem verfahrensgemäßen Syntheseprozess, 5 dem Sol-Gel-Prozess, welcher bei der Synthese durchlaufen wird, entstehen. Dabei wird das Sol aus einer Mischung aus Aluminiumhydroxid oder Aluminiumoxidhydroxid z, B, als Böhmit, Keramikmaterial als Aluminiumoxidfaser und Na- 10 triumaluminat zu einem homogenen Sol verarbeitet, welches über die Zeit zu einem gummiartigen Gel geliert.

b, Die Keramik kann durch die Kopplung mit dem Gefrierverfahren Porenkanäle mit trichterför- 15 miger Geometrie, welche sich zur Werkstückaußenfläche hin verjüngen, enthalten,

 Die Sinterung und der Brennvorgang sind nicht. zwingend erforderlich zum Erhalt des Endprodukts und dienen maximal der strukturellen Ver- 20 änderung der Poren im fertigen Endprodukt, Der Entzug der Natriumionen kann durch die Behandlung des Gels mit einer Mineralsäure geschehen.

Nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Natriumaluminiat, gleich dem Natriumsilikat als 25 Wasserglas, verwendet wird.

3. Nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Mischphasen mit dem erfindungsgemäßen Basiswerkstoff, z. B. einer Gasdiffusionsmembran aus Dotierungen mit Keramiken, Metallen, Gläsern, elektrisch leit- 30 fähigen organische Materialien oder Kohlenstoff hergestellt werden können.

 Nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Trägergerüststruktur des Werkstoffs selbst durch Oberflächenmodifikationen z. B. mit entsprechenden Silo- 35 xanen oder die Anbindung chemischer Gruppen so verändert vorliegen kann, dass andere Bedingungen einer Reaktion einer durchströmenden Phase erzwungen werden.

5. Nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 40 Gase und Flüssigkeiten den Formkörper durchströmen

6. Nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff anorganisch ist und deshalb nicht brennbar und elektrisch nicht leit- 45

7. Nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff eine geringe Dichte aufweist.

8. Nach einem der vorhergehenden Ansprüche da- 50 durch gekennzeichnet, dass der Werkstoff recycelt werden kann.

9. Nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Porengröße durch einen Überzug im Verbund verkleinert werden kann,

 Nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff hohe mechanische und chemische Beständigkeit aufweist.

 Nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass eine hohe thermische Ge- 60 brauchstemperatur des Endprodukts erreichbar ist.

Nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff eine große innere Oberfläche aufweist.

13. Nach einem der vorhergehenden Ansprüche, da- 65 durch gekennzeichnet, dass der Werkstoff eine geringe Dichte aufweist,

14. Verfahren nach einem oder mehreren Ansprüchen

1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff einer Oberflächenbehandlung unterzogen wird, insbesondere einer mechanischen Bearbeitung oder Beschichtung.

 Verfahren nach einem oder mehreren Ansprüchen. dadurch gekennzeichnet, dass der Werkstoff als Verbundwerkstoff mit demselben Material einer anderen Morphologie hergestellt vorliegt.

Hierzu 4 Seite(n) Zeichnungen

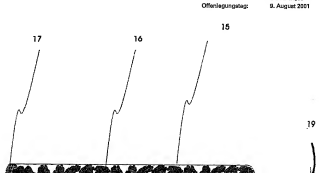


Fig. 1

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: DE 100 65 138 A1 C 64 B 38/00 9. August 2001

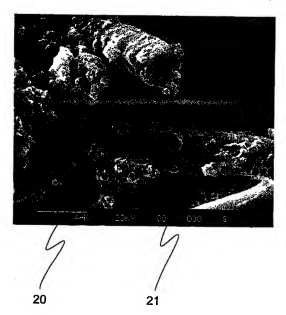


Fig. 2

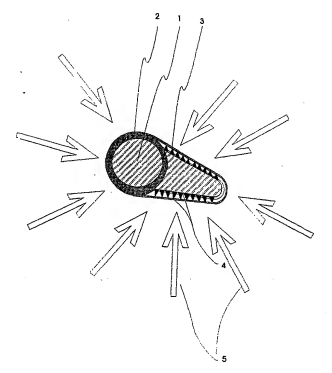


Fig. 3

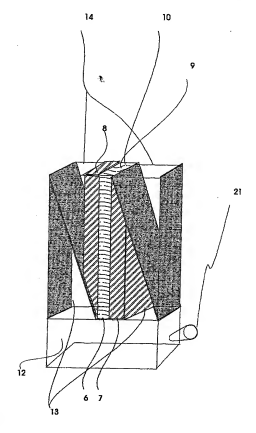


Fig.4